PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-314822

(43) Date of publication of application: 08.11.1994

(51)Int.CI.

H01L 33/00 G02F 1/1343 H01L 21/324

(21)Application number: 05-124890

(71)Applicant: NICHIA CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

28.04.1993

(72)Inventor: YAMADA MOTOKAZU

SENOO MASAYUKI

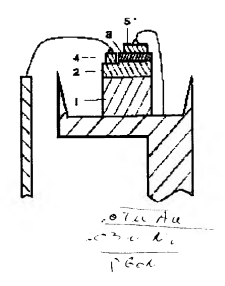
NAKAMURA SHUJI

(54) GALLIUM NITRIDE COMPOUND SEMICONDUCTOR LIGHT EMITTING ELEMENT AND **ELECTRODE FORMATION THEREOF**

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve efficiency of outside quantum of a light emitting element and to make a gallium nitride compound semiconductor layer side a light emitting observation surface by forming a translucent electrode formed of metal in a surface of a gallium nitride compound semiconductor layer doped with p-type dopant.

CONSTITUTION: A wafer which is formed by laminating a buffer layer formed of GaN, an n-type GaN layer 2 and an Mg doped p-type GaN layer 3 on a sapphire substrate one by one is prepared and the n-type GaN layer 2 is exposed by etching the p-type GaN layer 3. Then, 0.03µ m-thick Ni is deposited on the p-type GaN layer 3 and 0.07µm-thick Au is deposited on the Ni. Furthermore, Al is deposited also on the exposed n-type GaN layer 2. After deposition, the wafer is annealed at 500° C for 10 minutes to acquire an alloy of Ni and Au and a translucent property. The wafer is cut to a chip 350μm square and is mounted on a cup-shaped lead frame as a light emitting diode.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

15.12.1995

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2803742

[Date of registration]

17.07.1998

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平6-314822

(43)公開日 平成6年(1994)11月8日

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 5 頁)

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化

学工業株式会社内

(51)Int.Cl. ⁵		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
H 0 1 L	33/00	С	7376-4M		
		E	7376-4M		
G 0 2 F	1/1343		9017-2K		
H01L	21/324	D	8617-4M		

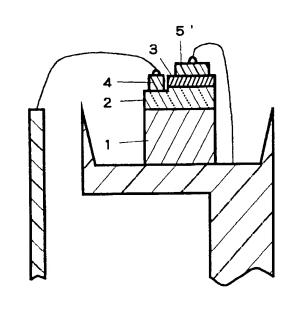
(71)出願人 000226057 (21)出顧番号 特願平5-124890 日亜化学工業株式会社 徳島県阿南市上中町岡491番地100 平成5年(1993)4月28日 (22)出顧日 (72)発明者 山田 元量 徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化 学工業株式会社内 (72)発明者 妹尾 雅之 德島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化 学工業株式会社内 (72) 発明者 中村 修二

(54)【発明の名称】 窒化ガリウム系化合物半導体発光素子及びその電極形成方法

(57)【要約】

【目的】 最上層である P層に形成する電極を透光性に して、発光素子の外部量子効率を向上させると共に、窒 化ガリウム系化合物半導体層側を発光観測面として、上 から電極を取り出すことにより、発光素子の生産性を向 上させる。

【構成】 p型ドーパントがドープされた窒化ガリウム 系化合物半導体表面に、オーミック接触用の電極とし て、金属よりなる透光性電極が形成されている。



【特許請求の範囲】

p型ドーパントがドープされた窒化ガリ 【請求項1】 ウム系化合物半導体表面に、オーミック接触用の電極と して、金属よりなる透光性電極が形成されていることを 特徴とする窒化ガリウム系化合物半導体発光素子。

【請求項2】 前記透光性電極の膜厚は0.001μm ~1 µ mの範囲にあることを特徴とする請求項1に記載 の窒化ガリウム系化合物半導体発光素子。

【請求項3】 前記金属はAu、Ni、Pt、In、C r、Tiより選択された少なくとも一種であることを特 10 徴とする請求項1に記載の窒化ガリウム系化合物半導体 発光素子。

【請求項4】 p型ドーパントがドープされた窒化ガリ ウム系化合物半導体に金属を蒸着した後、500℃以上 でアニーリングすることにより、前記金属を透光性にす ると共に、前記窒化ガリウム系化合物半導体と前記金属 とをオーミック接触させることを特徴とする窒化ガリウ ム系化合物半導体発光素子の電極形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はInxAlyGa1-x-yN (0≤X<1、0≤Y<1)で表される窒化ガリウム系化 合物半導体を具備する窒化ガリウム系化合物半導体発光 素子と、その発光素子の電極形成方法に係り、特にp型 ドーパントがドープされた窒化ガリウム系化合物半導体 表面の電極と、その電極形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術】最近GaN、GaAlN、InGaN、 InAlGaN等の窒化ガリウム系化合物半導体を用い た発光素子が注目されている。その窒化ガリウム系化合 30 物半導体は一般にサファイア基板の上に成長される。サ ファイアのような絶縁性基板を用いた発光素子は、他の GaAs、GaA1P等の半導体基板を用いた発光素子 と異なり、基板側から電極を取り出すことが不可能であ るため、半導体層に設けられる正、負、一対の電極は同 一面側に形成される。特に窒化ガリウム系化合物半導体 発光素子の場合、サファイアが透光性であるため、電極 面を下にして、サファイア基板側を発光観測面とするこ とが多い。

【0003】窒化ガリウム系化合物半導体を発光チップ 40 とする従来の一発光素子の構造を図1に示す。サファイ ア基板1の上にn型窒化ガリウム系化合物半導体層2 (以下、n型層2という。)とp型ドーパントがドープ された窒化ガリウム系化合物半導体層3 (以下、p型層 3という。)とが順に積層され、さらにp型層3の一部 をエッチングして、n型層2を露出させ、n型層2に負 電極としてn型電極4、p型層に正電極としてp型電極 5を形成した後、電極面を下にしてリードフレーム7に それぞれの電極がまたがるようにして載置している。な

等の導電性材料6で電気的に接続されている。この図に 示すように従来の発光素子は、p型電極4をp型層表面 のほぼ全面に形成することにより電流を均一に広げるこ とができ、均一な発光が得られる反面、発光がp型電極 5で遮られ、外部量子効率が悪くなるため、発光をでき るだけ有効に外部に取り出す目的で透光性基板であるサ

ファイア1を発光観測面としている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、このよ うな構造の発光素子は、両リードフレーム7間の間隔を 狭くすることが困難であるため、チップサイズが約1m m以上と大きくなるため、一枚あたりのウエハーからと れるチップ数が少なくなるという欠点がある。また、リ ードフレーム間の非常に細かい位置設定、窒化ガリウム 系化合物半導体の精巧なエッチング技術等を必要とする ため、歩留が上がらず量産性に乏しいという欠点もあ る。窒化ガリウム系化合物半導体以外の半導体材料を用 いた発光素子のように、基板側を下にしてn型電極、p 型電極の両電極を上から取り出すことができれば、チッ 20 プサイズを小さくできると共に、発光素子の生産性、信 頼性を格段に向上させることができる。そのためには、 p層3に形成する電極を透光性にして、窒化ガリウム系 化合物半導体層内部の発光を遮らないようにする必要が ある。

【0005】従って本発明はこのような事情を鑑みなさ れたもので、その目的とすることは最上層であるヶ層に 形成する電極を透光性にして、発光素子の外部量子効率 を向上させると共に、窒化ガリウム系化合物半導体層側 を発光観測面として、上から電極を取り出すことによ り、発光素子の生産性を向上させることにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の窒化ガリウム系 化合物半導体発光素子は、p層表面にオーミック接触用 の電極として、金属よりなる透光性電極が形成されてい ることを特徴とする。またその発光素子の電極の形成方 法は、p層表面に金属を蒸着した後、500℃以上でア ニーリングすることにより、前記金属を透光性にすると 共に、前記窒化ガリウム系化合物半導体と前記金属とを オーミック接触させることを特徴とする。

【0007】本発明の方法において、p層に蒸着する金 属には、例えばAu、Ni、Pt、In、Cr、Tiの 電極材料を使用することができ、特に好ましいオーミッ ク接触が得られる材料としてCr、Ni、Au、Ti、 Ptの内の少なくとも2種類を含む合金を使用すること が好ましい。また、金属を蒸着するにあたり、蒸着膜厚 は特に問うものではないが、蒸着後500℃以上のアニ ーリングを行った後、その金属電極の膜厚が0.001 μm~1μmの範囲になるように蒸着することが好まし い。前記アニーリングにより、蒸着された金属はp層内 お電極4、5とリードフレーム7とは半田、銀ペースト 50 部に拡散すると共に、一部外部に飛散して膜厚が薄くな

2

5%以上であった。

る。アニーリング後に最終的な電極膜厚を0.001μ m~1μmの範囲に調整することにより、電極を好まし く透光性とすることができる。 1 μ m以上で形成しても 特に支障はないが、電極が次第に金属色を帯びてくる傾 向にあり透光性が悪くなる。電極膜厚は前記範囲内で薄 いほど好ましいが、あまり薄くし過ぎると接触抵抗が大 きくなる傾向にあるため、0. 01 μm~0. 2 μmの 範囲がさらに好ましい膜厚である。

【0008】アニーリングは500℃以上で行う必要が ある。なぜなら、この温度以下であると、金属電極とP 層とのオーミック接触が得られにくく、金属電極も透光 性になりにくいからである。温度の上限は特に限定しな いが、窒化ガリウム系化合物半導体が分解する温度以下 (1100℃前後)で行うことは当然である。

[0009]

【作用】本発明の一実施例により形成された透光性電極 を具備する発光素子の構造を図2に示す。 p層3の上に 透光性電極5'が形成されているため、従来のようにサ ファイア基板1を発光観測面とせずに、窒化ガリウム系 化合物半導体層側を発光観測面とすることができる。さ 20 らに、窒化ガリウム系化合物半導体以外の発光素子の集 光手段として一般に用いられているカップ形状のリード フレームが使用でき、集光性能が格段に向上する。さら に、一つのリードフレーム上に1チップが載置できるた め、チップサイズをリードフレームの大きさに合わせて 小さくできるという利点を有する。さらにまた、この図 に示すように透光性電極 5'の上にワイヤーボンディン グ用の電極を設けることによって、上(発光観測面)側 から電極を取り出すことができるため生産性も格段に向 上する。

[0010]

【実施例】

「実施例1] サファイア基板上にGaNよりなるバッフ ァ層と、n型GaN層と、Mgドープp型GaN層とを 順に積層したウエハーを用意する。次に前記p型GaN 層の上に所定の形状のマスクを形成した後、p型GaN 層をエッチングしてn型GaN層を露出させる。

【0011】次にp型GaN層の上に電極形成用のマス クを形成し、蒸着装置にてp型GaN層の上にNiを 0. 03 μmと、Niの上にAuを0. 07 μmの厚さ 40 で蒸着する。なお露出したn型GaN層の上にもAlを 蒸着する。

【0012】蒸着後、アニーリング装置で、ウエハーを 500℃で10分間アニーリングすることによりNiと Auとを合金化すると共に、透光性にする。アニーリン グ後ウエハーを取り出すと、p型GaN層の電極膜厚は 0. 07μmであり、透光性となっていた。以上のよう にして得られたウエハーを350μm角のチップに切断 し、図2に示すようなカップ形状のリードフレーム上に 載置し、発光ダイオードとしたところ、発光出力は20 50

mAにおいて80μW、順方向電圧は4Vであった。し かも2インチャのウエハーからおよそ16000個のチ ップが得られ、得られたチップを具備する発光ダイオー ドから接触不良によるものを取り除いたところ、歩留9

【0013】 [実施例2] アニーリング温度を600℃ とする他は実施例1と同様にして電極を形成したとこ ろ、電極膜厚はほぼ同一で同じく透光性となっていた。 後は実施例1と同様にして発光ダイオードとしたとこ ろ、発光出力、順方向電圧、歩留ともほぼ同一であっ

【0014】 [実施例3] p型GaN層の上に蒸着する 金属を $Cr0.5\mu m$ 、 $Ni0.5\mu m$ とする他は実施 例1と同様にして電極を形成したところ、電極膜厚は 0. 7μmで同じく透光性となっていた。後は実施例1 と同様にして発光ダイオードとしたところ、発光出力、 順方向電圧、歩留ともほぼ同一であった。

【0015】 [実施例4] p型GaN層の上に蒸着する 金属をPtO. 01 μm、TiO. 1 μmとする他は実 施例1と同様にして電極を形成したところ、電極膜厚は O. 07μmで同じく透光性となっていた。後は実施例 1と同様にして発光ダイオードとしたところ、発光出 力、順方向電圧、歩留ともほぼ同一であった。

【0016】 [比較例] 実施例1のウエハーのサファイ ア基板側を上にして、図1に示すような形状のリードフ レーム上に載置しようとしたところ、チップサイズは最 小でも1mm角にしか切断できなかった。次にその1m m角のチップを2つのリードフレームにまたがるように 載置し、電極を接続して発光ダイオードとしたところ、 20mAにおける発光出力は40μWと、横方向の発光 が十分取り出されておらず、また同じく2インチ φ のウ エハーからチップが2000個しか得られず、得られた チップを具備する発光ダイオードから接触不良によるも のを取り除くと、歩留は60%でしかなかった。

[0017]

30

【発明の効果】以上説明したように本発明の窒化ガリウ ム系化合物半導体発光素子は、p層にオーミック接触が 得られる金属よりなる透光性の電極を形成しているた め、窒化ガリウム系化合物半導体層側を発光観測面とす ることができる。このことにより、発光素子の外部量子 効率を低下させることなく、発光を取り出すことができ る。しかも前記したように1チップサイズを小さくでき るため、生産性が格段に向上し、さらにまたカップ形状 のリードフレームを使用することも可能となるため、生 産コストを下げ、歩留も向上させることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 従来の窒化ガリウム系化合物半導体発光素子 の一構造を示す模式断面図。

本発明の一実施例による窒化ガリウム系化合 【図2】 物半導体発光素子の構造を示す模式断面図。

6

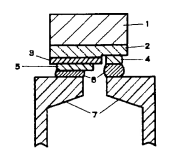
【符号の説明】

1・・・・基板

2····n型窒化ガリウム系化合物半導体層

3・・・・p型ドーパントドープ窒化ガリウム系化合物

【図1】

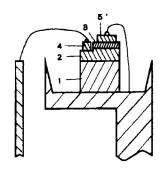


半導体層

4 · · · · n型電極

5'・・・透光性電極

【図2】



【手続補正書】

【提出日】平成6年1月28日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 p型ドーパントがドープされた窒化ガリウム系化合物半導体層表面に、金属よりなる透光性の電極が形成されていることを特徴とする窒化ガリウム系化合物半導体発光素子。

【請求項2】 前記透光性電極の膜厚は0.001μm ~1μmの範囲にあることを特徴とする請求項1に記載 の窒化ガリウム系化合物半導体発光素子。

【請求項3】 前記金属はAu、Ni、Pt、In、Cr、Tiより選択された少なくとも一種であることを特徴とする請求項1に記載の窒化ガリウム系化合物半導体発光素子。

【請求項4】 p型ドーバントがドープされた窒化ガリウム系化合物半導体に金属薄膜を形成した後、アニーリングすることにより、前記金属を透光性にすることを特徴とする窒化ガリウム系化合物半導体発光素子の電極形成方法。

【請求項5】 前記アニーリング温度は500℃以上であることを特徴とする請求項4に記載の窒化ガリウム系化合物半導体発光素子の電極形成方法。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0006

【補正方法】変更

【補正内容】

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の窒化ガリウム系化合物半導体発光素子は、p層表面に金属よりなる透光性の電極が形成されていることを特徴とする。またその発光素子の電極の形成方法は、p層表面に金属よりなる薄膜を形成した後、アニーリングすることにより、前記金属薄膜を透光性にすることを特徴とする。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0007

【補正方法】変更

【補正内容】

【0007】本発明の方法において、p層に蒸着する金属には、例えばAu、Ni、Pt、In、Cr、Tiの電極材料を使用することができ、特に好ましいオーミック接触が得られる材料としてCr、Ni、Au、Ti、Ptの内の少なくとも2種類を含む合金を使用することが好ましい。また、金属を蒸着するにあたり、蒸着膜厚は特に問うものではないが、蒸着後500℃以上のアニーリングを行った後、その金属電極の膜厚が0.001μm~1μmの範囲になるように蒸着することが好ましい。前記アニーリングにより、蒸着された金属はp層内部に拡散すると共に、一部外部に飛散して膜厚が薄くなる。アニーリング後に最終的な電極膜厚を0.001μm~1μmの範囲に調整することにより、電極を好ましく透光性とすることができる。1μm以上で形成しても特に支障はないが、電極が次第に金属色を帯びてくる傾

向にあり透光性が悪くなる。電極膜厚は前記範囲内で薄いほど好ましいが、あまり薄くし過ぎると接触抵抗が大きくなる傾向にあるため、0.01μm~0.2μmの範囲がさらに好ましい膜厚である。また電極となる金属を形成するには、蒸着の他、スパッタ等金属薄膜さえ形成できれば、どのような薄膜形成装置を用いても良いことはいうまでもない。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

*【補正対象項目名】0008 【補正方法】変更 【補正内容】

【0008】アニーリングは500℃以上で行うことが 好ましい。なぜなら、この温度以下であると、金属電極 とp層とのオーミック接触が得られにくく、金属電極も 透光性になりにくいからである。温度の上限は特に限定 しないが、窒化ガリウム系化合物半導体が分解する温度 以下(1200℃前後)で行うことは当然である。

【手続補正書】

【提出日】平成6年4月20日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0007

【補正方法】変更

【補正内容】

【0007】本発明の方法において、p層に蒸着する金 属には、例えばAu、Ni、Pt、In、Cr、Tiの 電極材料を使用することができ、特に好ましいオーミッ ク接触が得られる材料としてCr、Ni、Au、Ti、 Ptの内の少なくとも2種類を含む合金を使用すること が好ましく、その中でもNiおよびAuは、Ni層をp 層に接触する層とし、その上にAu層を積層すると最も 好ましいオーミックが得られる。また、金属を蒸着する にあたり、蒸着膜厚は特に問うものではないが、蒸着後 500℃以上のアニーリングを行った後、その金属電極 の膜厚がO. 001μm~1μmの範囲になるように蒸 着することが好ましい。前記アニーリングにより、蒸着 された金属はp層内部に拡散すると共に、一部外部に飛 散して膜厚が薄くなる。アニーリング後に最終的な電極 膜厚を 0.001μ m $\sim 1\mu$ mの範囲に調整することに より、電極を好ましく透光性とすることができる。1 μ mより厚く形成すると、材料によっては、電極が金属色

を帯びてほとんど透光性を示さないものがあるので、透光性を示す電極膜厚の最大限としては1μm以下が好ましい。電極膜厚は前記範囲内で薄いほど好ましいが、あまり薄くし過ぎると接触抵抗が大きくなる傾向にあるため、0.01μm~0.2μmの範囲がさらに好ましい膜厚である。また電極となる金属を形成するには、蒸着の他、スパッタ等金属薄膜さえ形成できれば、どのような薄膜形成装置を用いても良いことはいうまでもない。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0008

【補正方法】変更

【補正内容】

【0008】アニーリングは500℃以上で行うことが好ましい。なぜなら、この温度以下であると、金属電極とp層とのオーミック接触が得られにくく、金属電極も透光性になりにくいからである。温度の上限は特に限定しないが、窒化ガリウム系化合物半導体が分解する温度以下(1200℃前後)で行うことは当然である。なお本発明において、透光性とは必ずしも無色透明を意味するものではなく、窒化ガリウム系化合物半導体層の発光を電極を通して観測可能という意味である。